IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Alahons 2/22/8V

In re the Application of Antonio Ziggiotti et al Serial No.

Filed:

November 9, 1987

For:

SALT OF DICLOFENAC WITH A CYCLIC ORGANIC BASE AND PHARMACEUTICAL

COMPOSITIONS WHICH CONTAIN IT

CLAIM FOR PRIORITY

Honorable Commissioner of Patents and Trademarks Washington, D. C. 20231 Sir:

The benefit of the filing date of the following prior foreign application filed in the following foreign country is hereby requested for the above-identified application and the priority provided in 35 U.S.C. 119 is hereby claimed:

Italian	Application No	. 22320	A/86; f	ile	d November 1	3, 1986	<u>. </u>		·····
foreign ap	In support of plication:	this	claim,	a	certified	сору	of	said	original
<u> </u>	is filed he	rewith	١.				•		
	was filed o cation Seri			,	filed		i n	parer	nt appli-

It is requested that the file of this application be marked to indicate that the requirements of 35 U.S.C. 119 have been fulfilled and that the Patent and Trademark Office kindly acknowledge receipt of this document.

Respectfully submitted,

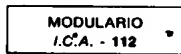
Roger W. Parkhurst Registration No. 25,177

Attorney Docket No. RWP 24471

PARKHURST & OLIFF 277 So. Washington Street Alexandria, Virginia 22314

Mail Address: P.O. Box 19928 Alexandria, Virginia 22320

Telephone: (703) 836-6400







MINISTERO DELL'INDUSTRIÀ, DEL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO

DIREZIONE GENERALE DELLA PRODUZIONE INDUSTRIALE
UFFICIO CENTRALE BREVETTI



Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per INV. IND.

N. 22320 A 86

Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanda di brevetto sopraspecificata, i cui dati risultano dall'accluso processo verbale di deposito., inoltre: istanza di rettifica del 23/12/86 e relativo allegato"A" (pag.3).

u 7 SEV. 1967

Roma, N

IL DIRETTORE DELLA DIVISIONE

Dr. CESARE DI FILIPPO

86

MINISTERO DELL'INDUSTRIA DEL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO



Registro A

Ufficio Provinciale Industria Commercio e Artigianato di Milano

COPIA DEL VERBALE DI DEPOSITO PER BREVETTO D'INVENZIONE INDUSTRIALE

L'anno

1986 II giorno TREDICI

del mese di

NOVEMBRE

la Ditta Wasignar

RICERFARMA srl

e IBSA S.A.

di nazionalita' italiana e

con sede rispettivamente in Milano, via Moisé: Loria 75

svizzera

est a a me

in Massagno-Lugano via al Ponte 13

a mezzo mandatari o: DR. GEMMA GERVASI

ed elettivamente domiciliat

agli effetti di legge a Milano - Viale BIANCA MARIA, 33

NOTARBARTOLO & GERVASI S.J.I. presso

presentato a me sottoscritto:

- Domanda in bollo per la concessioné di un BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE

avente per

TITOLO:

"Sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina e composizioni farmaceutiche che lo contengono".

Inventor i designat i

A. ZIGGIOTTI E M. DI SCHIENA

Priorita' della domanda di brevetto in:

corredata di :

pagine di scrittura. - Descrizione in duplo di n. 9

- Lettera d'incarico - XXictixanex xixeximex xixex ed x Aktox dix procuxa.

X Dacomenta xit xprioritist xex traduzionet ktextranex

- Attestazione di versamento sul c/c postale n.00668004 intestato all'Ufficio del Registro tasse e concessioni di n. 303 emessa dall'Uff. Postale di Milano 11 13/11/86 2 Roma di L. 122.000=

- Marca da bollo da L. 3-000.-

Il trovato di cui alla presente domanda non costituisce oggetto di altri depositi di uguale contenuto, dovengue effettuati in pari data, da parte del medesimo titolare.

La domanda, le descrizioni ed i disegni sopraelencati sono stati firmati dal richiedenté e da me controfirmati e bollati coi timbro d'ufficio

DEPOSITÀ ÎL TE

Per copia conforme all'originale "Si precisa che per tale domanda e allegati l'Imposta di bollo è stata asselta conformemente alla circolare n. 163/83 dell'U.C.B., con riserva di eventuali integrazioni che saranno dallo stesso richieste in sede di concessione "



L/UFFICIALE ROGANTE P#olo\TonBolini

p. il Direttore

(Benito Boschetto) IL CAPO DELL'UFFICIO BREVETTI (Norme Serlo)

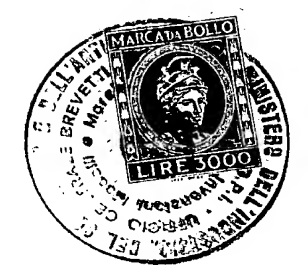
Domanda di Brevetto per Invenzione Industriale dal titolo: IBSA.1

"Sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina e composizioni farmaceutiche che lo contengono"

a nome di RICERFARMA srl con sede in Milano

ALTERGON S.A. con sede in Lugano

Inventori designati: Antonio ZIGGIOTTI e Michele DI SCHIENA depositata il con il N.



§§§§§

RIASSUNTO

Viene preparato il sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina sciogliendo il diclofenac in adatto solvente organico, addizionando idrossietilpirrolidina, facendo reagire i due composti, rimuovendo il solvente e cristallizzando il prodotto ottenuto.

Detto sale é solubile in acqua in quantità superiore al 50% p/v ed é impiegato per preparare composizioni farmaceutiche preferibilmente in forma granulare da impiegare mediante discioglimento in acqua per somministrazione orale.

DESCRIZIONE

La presente invenzione si riferisce al sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina e alle composizioni farmaceutiche che lo contengono.

Più particolarmente la presente invenzione si riferisce al sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina nelle varie forme farmaceutiche e preferibilmente in forma granulare da impiegarsi in soluzioni estemporanee per uso orale.

Il diclofenac (acido -2/(2,6-diclorofenil)-ammino/benzenacetico) é un farmaco antiinfiammatorio noto da lungo tempo che rientra, assieme a numerosi altri composti, nella formula generale
del Brevetto USA 3.558.690.

Una delle caratteristiche di questi composti é che essi ciclizzano in ambiente acido dando i corrispondenti indolinoni. Per ottenere la stabilizzazione della forma aperta essi vengono salificati con basi organiche o inorganiche non tossiche come descritto ad esempio nello stesso brevetto sopracitato.

In questo brevetto, tuttavia, non viene data alcuna informazione circa la solubilità di detti sali in acqua e nonostante siano passati parecchi anni da quando sono a disposizione gli insegnamenti del brevetto stesso, non é stata messa in commercio alcuna composizione farmaceutica acquosa del diclofenac.

Ora noi abbiamo trovato che é possibile ottenere un sale altamente solubile in acqua del diclofenac salificando il diclofenac stesso con l'idrossietilpirrolidina. Ciò é del tutto sorprendente se si considera che il brevetto U.S.A. 3.558.690 comprende i sali del diclofenac con basi come il 2-ammino-etanolo e la pirrolidina che sono molto vicine da un punto di vista strutturale alla idrossietilpirrolidina e che questi sali sono praticamente insolubili in acqua.

Un particolare imprevedibile vantaggio del sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina é costituito dal fatto che esso, al contrario della forma in compresse attualmente in uso per la sommini-

strazione orale, quando preparato in forma granulare e conservato in bustine impermeabili all'acqua, consente di preparare soluzioni acquose estemporanee che non danno gastrolesività,
mentre mantengono totalmente il livello di attività.

E' evidente da un punto di vista farmaceutico applicativo,
l'enorme vantaggio di un simile comportamento che non implica
rischi per il paziente nell'assunzione del farmaco.

Costituisce quindi un oggetto della presente invenzione il sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina ed un ulteriore oggetto dell'invenzione é costituito dalle composizioni farmaceutiche contenenti una dose terapeuticamente utile di detto sale.

Il processo per la preparazione di questo sale é estremamente semplice da un punto di vista industriale in quanto caratterizzato dal fatto di sciogliere il diclofenac in adatto solvente organico, di addizionare idrossietilpirrolidina, di fare reagire detti composti a temperatura ambiente, di rimuovere il solvente e di cristallizzare il prodotto ottenuto.

Solventi organici adatti per sciogliere il diclofenac sono l'acetone, l'etanolo ed il cloroformio; l'idrossietilpirrolidina che si impiega per la reazione deve essere distillata di fresco ed é impiegata in quantità equimolecolare oppure in leggero eccesso rispetto al diclofenac; la reazione viene condotta a temperatura ambiente, sotto agitazione per un tempo da 0,5 a 3 ore; il solvente viene rimosso mediante distillazione sotto vuoto a temperatura compresa fra 35 e 45°C; la cristallizzazione del sale é realizzata trattando il residuo della distillazione con esano o con etere di petrolio sotto energica agitazione; il sale grezzo ottenuto viene ridisciolto in acetone e ricristallizzato da esano o da etere di petrolio.

Le caratteristiche di solubilità del sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina (ID) in confronto con i sali del diclofenac con sodio (SD), con pirrolidina (PD) e con 2-amminoetanolo (AD) sono
riportati nella seguente tabella:

Composto	Solubilità	pH della soluzione	Inizio della
	(% p/v)		precipitazione
ID .	> 50	7,5	>24 h
SD	1,36	7,6	
PD	praticamente insolubile)	I
AD	praticamente insolubile	· •	•

Inoltre il sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina presenta un'elevata stabilità all'immagazzinamento.

Le composizioni farmaceutiche secondo la presente invenzione contengono una quantità terapeuticamente attiva del sale del diclofenac con l'idrossietilpirrolidina ed eccipienti farmaceuticamente accettabili di tipo organico od inorganico, liquidi o solidi e possono essere somministrate per via orale. Preferibilmente, dette composizioni contengono una quantità di ingrediente attivo corrispondente a 10-200 mg di diclofenac per unità di dosaggio.

Esempi di forme farmaceutiche preferite sono le forme granulari le quali vengono confezionate in bustine o sacchetti di materiale impermeabile all'acqua e vengono disciolte in poca acqua per ottenere soluzioni per somministrazione orale.

Oltre agli eccipienti dette composizioni possono contenere conservanti, stabilizzanti, umettanti, emulsionanti, sali per regolare la pressione osmotica, tamponi, coloranti, doloranti ed aromatizzanti. Esse sono preparate mediante metodi

LIRE 3000

noti e possono contenere altri agenti terapeutici.

A scopo illustrativo, ma non limitativo, della presente invenzione vengono riportati i seguenti esempi.

ESEMPIO 1

Preparazione del sale di diclofenac con idrossietilpirrolidina

14,75 g (49,8 mmoli) di acido 2-/(2,6-diclorofenil)-ammino/benzenacetico

(diclofenac) sono stati disciolti in acetone (50 ml) e alla soluzione

così ottenuta sono stati aggiunti 5,75 g (49,9 mmoli) di idrossietil
pirrolidina distillata di fresco.

Dopo aver tenuto sotto agitazione la soluzione per un ora a temperatura ambiente, il solvente é stato allontanato sotto vuoto a 40°C.

L'olio residuo é stato trattato con esano (100 ml) e la miscela così ottenuta é stata tenuta sotto energica agitazione finché
l'olio non si é trasformato in un solido cristallino che é stato separato mediante filtrazione e essiccato. Sono stati ottenuti
17 g di prodotto con p.f. 57-58°C (Resa 83% del teorico).
Il prodotto grezzo così ottenuto é stato disciolto in acetone
(50 ml), decolorato con carbone animale e filtrato; la soluzione é stata evaporata sotto vuoto ed il residuo é stato
trattato con esano come descritto più sopra. Si é ottenuto allo stato puro il sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina avente p.f.97,5-100°C.

Preparazione di un granulato contenente il sale del diclorofenac con idrossietilpirrolidina.

E' stato preparato un granulato avente la seguente composizione:

Sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina	mg	70
Sorbitolo	mg	1798
Aspartame	mg	50
Polietilenglicole 6000	mg	150
E 124	mg	1
E 110 HC	mg	1
Aromi	mg	130

70 g di sale di diclofenac con idrossietilpirrolidina, 1,798 Kg di

sorbitolo e 50 g di aspartame sono stati miscelati in un miscelatore a cubo di acciaio per 20 minuti.

150 g di polietilenglicole 6000, 1 g di E 124 ed 1 g di E 110 HC sono stati disciolti in 250 ml di acqua bollente sotto agitazione.

La miscela solida e la soluzione così preparate sono s'tate miscelate in un granulatore a letto fluido usando 100 ml di acqua di risciacquo; il granulato così ottenuto é stato setacciato su setacciatrice oscillante munita di una rete avente una luce netta di 1 mm.

A parte sono stati setacciati, con la stessa setacciatrice, 130 g di aromi e sono stati mescolati col suddetto granulato in un miscelatore a cubo per 20 minuti.

Il granulato così ottenuto é stato dosato in sacchetti di materiale impermeabile all'acqua dosando 2,2 g di granulato in ogni
sacchetto.

Al momento dell'uso il contenuto di ogni sacchetto viene facilmente disciolto in poca acqua dando così luogo ad una soluzione
bevibile che contiene, in termini di acido, 50 mg di diclofenac.

RIVENDICAZIONI

- 1. Sale del diclofenac (acido 2-/(2,6-diclorofenil)-ammino/benzenacetico) con idrossietilpirrolidina.
- 2. Processo per la preparazione del diclofenac (acido $2-\sqrt{(2,6-diclorofenil)}$) ammino/benzenacetico) con idrossietilpirrolidina caratterizzato dal fatto di sciogliere il diclofenac in adatto

solvente organico, di addizionare idrossietilpirrolidina, di fare reagire detti composti, di rimuovere il solvente e di cristallizzare il prodotto ottenuto.

- 3. Processo secondo la rivendicazione 2, caratterizzato dal fatto che detto solvente é l'acetone, l'etanolo o il cloroformio.
- 4. Processo secondo la rivendicazione 2, caratterizzato dal fatto che l'idrossietilpirrolidina é addizionato in quantità equimole-colare oppure in leggero eccesso rispetto al diclofenac.
- 5. Processo secondo la rivendicazione 2, caratterizzato dal fatto che detta reazione é condotta a temperatura ambiente, sotto agitazione per un tempo da 0,5 a 3 ore.
- 6. Processo secondo la rivendicazione 2, caratterizzato dal fatto che la rimozione del solvente é realizzata mediante distillazione sotto vuoto a temperatura compresa fra 35 e 45°C.
- 7. Processo secondo la rivendicazione 2, caratterizzato dal fatto che detta cristallizzazione é realizzata trattando il residuo della rimozione del solvente con esano o con etere di petrolio sotto energica agitazione.
- 8. Composizioni farmaceutiche contenenti quantità terapeuticamente attive del sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina unitamente ad eccipienti farmaceuticamente accettabili.
- 9. Composizioni secondo la rivendicazione 8, caratterizzate dal fatto di contenere una quantità del sale di diclofenac con idrossietilpirro-lidina corrispondente a 10-200 mg di diclofenac per unità di dosag-gio.

10. Composizioni secondo la rivendicazione 8, caratterizzate dal fatto di essere preparate in forma granulare, confezionate in bustine o sacchetti impermeabili all'acqua, e di essere disciolte in poca acqua per ottenere soluzioni per somministrazione orale.

§§§§

Milano, lì

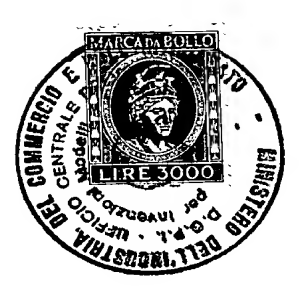
(PIC/sm)

p. RICERFARMA srl e ALTERGON S.A.

Il Mandatario

DR. GEMMA GERVASI della

NOTARBARTOLO & GERVASI stl



Be Available Copy

	MINISTERO DELL'INDUSTRIA DEL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO	IBSA.1
· ·	Ufficio Centrale Brevetti ROMA	•
	\$ \$ \$ \$ \$ \$ \$	
	Domanda di Brevetto per Invenzione Industriale a nome di	·
	RICERFARMA srl e IBSA S.A. avente per titolo: "Sale del	MARCA DA BOLLO
	diclofenac con idrossietilpirrolidina e composizioni farma-	Still Red
	ceutiche che lo contengono"	LIRE 3000
	dep. il 13.11.1986 con il n. 22320 A/86	Por In Port In Part In
	\$\$\$\$	
	ISTANZA DI RETTIFICA	
·	In base all'Art. 49 del D.P.R. 22 giugno 1979, n. 338 le	
	sottoscritte RICERFARMA srl e IBSA S.A. con sede rispettiva-	
•	mente in Milano, via Moisé Loria 75 e in Massago-Lugano,	
,	via al Ponte n. 13 a mezzo Mandatario DR. GEMMA GERVASI	
	della NOTARBARTOLO & GERVASI srl, viale Bianca Maria 33,	
	Milano, presso cui hanno eletto domicilio a tutti gli effetti	
	di legge chiedono che gli venga concesso di apportare le	
	integrazioni e rettifiche qui di seguito specificate.	
	L'impiegata addetta alla preparazione dei documenti di depo-	•
	sito e alla battitura del testo ha scambiato materialmente	· •
,	due lettere di incarico firmate ma non compilate ed erronea-	•
	mente ha allegato alla domanda in oggetto una lettera di	
·	incarico firmata da RICERFARMA srl e IBSA S.A. invece che	
	RICERFARMA srl e ALTERGON S.A.	·
•	L'errore é stato riportato anche sulla prima pagina del	

testo del Brevetto.

ELENCO POSTILLE

POSTILLA 1 - pag. 1 riga 5 scrivere "ALTERGON S.A. con

sede in Lugano" invece di "IBSA S.A. con sede in Massago-

Lugano, via al Ponte n. 13"

La correzione va riportata anche sul verbale di deposito

e sulla domanda in carta bollata da L. 3.000.

POSTILLA 2 - pag. 9 riga n. 8 scrivere "p. ALTERGON S.A. e

RICERFARMA srl" invece di "p. IBSA S.A. e RICERFARMA srl"

999999999

Milano, lì 23.12.1986

(CA/sm)

p. IBSA S.A. e RICERFARMA srl

Il Mandatario

DR. GEMMA GERVASI della

Jame fre

NOTARBARTOLO & GERVASI srl

N. 22320 A/86



ALLEGATO A

Rettifica alla Domanda di Brevetto n. 22320 A/86 depositata il 13.11.1986 contenuta in n. 2 (due) Postille, depositata il

§§§§§§

ELENCO POSTILLE

POSTILLA 1 - pag. 1 riga 5 scrivere "ALTERGON S.A., con sede in Lugano" e non "IBSA S.A. con sede in Massago-Lugano, via al Ponte n. 13".

POSTILLA 2 - pag. 9 riga 8 scrivere "p. ALTERGON S.A. e RICERFARMA srl" invece di "p. IBSA S.A. e RICERFARMA srl"

§§§§§§

(CA/sm)

Milano, lì

p. RICERFARMA srl e IBSA S.A.

Il Mandatario

DR. GEMMA GERVASI srl della
NOTARBARTOLO & GERVASI srl

Domanda di Brevetto per Invenzione Industriale dal titolo: IBSA.1

"Sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina e composizioni farmaceutiche che lo contengono"

a nome di RICERFARMA srl con sede in Milano

POSTILLA 1 IBSA S.A. con sede in Massagno - Lugano
Inventori designati: Antonio ZIGGIOTTI e Michele DI SCHIENA

depositata il 13.11.1986 con il N. 22320 A/86

§§§§§

RIASSUNTO

Viene preparato il sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina sciogliendo il diclofenac in adatto solvente organico, addizionando idrossietilpirrolidina, facendo reagire i due composti, rimuovendo il solvente e cristallizzando il prodotto ottenuto.

Detto sale é solubile in acqua in quantità superiore al 50% p/v ed é impiegato per preparare composizioni farmaceutiche preferibilmente in forma granulare da impiegare mediante discioglimento in acqua per somministrazione orale.

DESCRIZIONE

La presente invenzione si riferisce al sale del diclofenac con idros
sietilpirrolidina e alle composizioni farmaceutiche che lo contengono.

Più particolarmente la presente invenzione si riferisce al sale del diclofenac con idrossietilpirrolidina nelle varie forme farmaceutiche e preferibilmente in forma granulare da impiegarsi in soluzioni estemporanee per uso orale.

10. Composizioni secondo la rivendicazione 8, caratterizzate dal fatto di essere preparate in forma granulare, confezionate in bustine o sacchetti impermeabili all'acqua, e di essere disciolte in poca acqua per ottenere soluzioni per somministrazione orale.

§§§§

Milano, lì

(PIC/sm)

. POSTILLA 2

p. IBSA S.A. e RICERFARMA srl

Il Mandatario

DR. GEMMA GERVASI della

NOTARBARTOLO & GERVASI srl

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

▼ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
▼ FADED TEXT OR DRAWING
☒ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
■ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☑ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.